©Derwent Information

Ouercetin aliphatic acid ester - useful as cosmetic component for fair complexion

Patent Number: JP55157580

International patents classification: A61K-007/00 C07D-311/30

JP55157580 A Aliphatic acid ester of quercetin of formula (I) where R is C3-18 alkyl is new. (I) is useful as cosmetic material for fair complexion. Pref. the cosmetic compsn. contains 0.01-10 wt.% (I).

(I) suppresses the activity of tyrosinase and controls prodn. of alanine, and has high oxidn. resistance and uv absorptivity. (I) is stable to pH(sic), light and heat and has good oil solubility.

• <u>Publication data</u>:

<u>Patent Family</u>: JP55157580 A 19801208 DW1981-07 *
JP83034477 B 19830727 DW1983-33

JP58131911 A 19830806 DW1983-37

<u>Priority n</u>°: 1979JP-0065302 19790525; 1983JP-0012406 19790528

Covered countries: 1 Publications count: 3

• <u>Accession codes</u> : <u>Accession N°</u> : 1981-10549D [07] <u>Sec. Acc. n° CP1</u> : C1983-087901

• Derwent codes :

Manual code: CPI: D08-B09 E06-A01

D08-B01

Derwent Classes: D21 E13

• <u>Patentee & Inventor(s)</u>:

<u>Patent assignee</u>: (SANP) SANSHO SEIYAKU KK

• Update codes :

Basic update code:1981-07 Equiv. update code:1983-33; 1983-37 THIS PAGE BLANK (MANIO)

. (19) 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭58—131911

⑤Int. Cl.³
A 61 K 7/00

識別記号

庁内整理番号 7432-4C **43公開 昭和58年(1983)8月6日**

発明の数 1 審査請求 有

(全 5 頁)

ᡚクエルセチンの脂肪酸エステルを有効成分と
する色白化粧料

20特

顧 昭58-12406

図出

質 昭54(1979)5月25日

砂特

頭 昭54-65302の分割

⑫発 明 者 本田五郎

福岡県筑紫郡太宰府町大字大佐

野604の17

⑪出 願 人 三省製薬株式会社

大野城市大字筒井1丁目6番地

個代 理 人 弁理士 朝日奈宗太

明 柳 曹

1 発明の名称

タエルセチンの脂肪酸エステルを有効成分と する色白化粧料

2 特許請求の範囲

1 一般式:

(式中、Rは03~18のアルキル基である)を有するクエルセチンの脂肪酸エステルを有効成分とする色白化粧料。

2 クェルセチンの脂肪酸エステルが 0.01 ~ 10 賞量5合有せられてなる特許請求の範囲等 1 項記載の色白化粧料。

3発明の詳細な説明

本発明はクエルセチンの脂肪酸エステルを有効成分とする色白化粧料に関する。

しかるに、本発明者は人体に好ましくない動作用を有さず、かつすぐれた美白効果および日焼防止効果を奏しうる美白剤を見出すべく種々研究を重ねた結果、

チン酸、パルセチン酸、ステアリン酸、オレイン酸などがあげられる。

しかして本発明は前記一般式を有するクエル

本発明における前記脂肪酸エステルは適宜の化粧料基材に含有せられるが、該脂肪酸エステルの含有量としては通常 0.01~1.0 多程度、なかんづく 1 ~ 5 多程度の範囲が採用される。けだし、かかる範囲内で充分に満足しうる。白効果が美しうるのであって、10 5 より多量に含有せしめるときはそれに見合う実益がともなわず、一方 0.01 5 より少なく含有せしめるときは美白効果、日焼防止効果の面で若干の不安が残るからである。

以上述べたどとく本発明における前配脂肪酸エステルは、美白剤および日焼防止剤として好適に使用せられるものであり、かかる脂肪酸エステルを有効成分とする本発明の色白化粧料は従来品の欠点を克服しえたものであつて、用いる化粧料基材などによつて何ら解除されるのではない。したがつて本発明においては、化粧料基材として従来より多用されている種々の基

セチンの脂肪酸エステルを有効成分とする色白 化粧料を提供するものである。

本発明における前記クエルセチンの脂肪酸エステルは、たとえばクエルセチンをジオキサンなどの溶媒に溶解させ、窒息でピリジンの存在下で脂肪酸の塩化物を加えることによつて容易に生成せられる。

本発明においてクェルセチンとエステル化反 応せられる前紀脂肪酸としては、たとえば酪酸、 カプロン酸、カブリル酸、ラウリン酸、ミリス

後化粧量基材、たとえば各種アルコール類、動植物脂肪、界面活性剤、ペクチン、カルボキシメチルセルロース、アルギン酸塩、さらには安定剤、色素、香料およびその他の成分を適宜配合し、要すれば加熱溶離または溶酸攪拌したものなどがすべてそのまま採用可能である。

つぎに実施例、 試験例および処方例をあげて 本発明のクェルセチンの脂肪酸エステルを有効 成分とする色白化粧料を説明する。

実施例 1 (クエルセチンの 3 - パル 1 テート)
クエルセチン 100 mgをジオキサン 4 ml に溶解
し、室温で提拌下ピリジン 0 .5 ml および塩化化
ル 1 トイル 0 .2 ml を加えた。 2 時間後、反応を を氷水 50 ml 中に注入し、折出した黄色粉末を 戸別し、薄脂クロマトグラフィー〔キーゼルゲン 60 P P 2 5 4 (メルク社製)、展開解謀:トルエン・ギ酸エチル・ギ酸(5:4:1)〕で分離を行い、 R P 値 0 .39 の分面を集めた。このものを酢酸エチルで抽出し、溶媒を減圧で留去後、 費留する黄色粉末 31 .8 mg (融点 163 ~ 170 ℃) を えた。含水エタノールから再結晶を行ない、融点 185 ~ 187 [∞] の黄色針状晶 9.0 mg (収率 5.0 mg) をえた。

IR($\nu_{\text{max}}^{\text{Hujol}} \text{ cm}^{-1}$): 5200(OH), 1765(G=O), 1660(G=O)

元素分析値: 051 H40 08・H20 として

計算値: 0 66.65 出 7.58 実測値: 0 66.45 出 7.90

実施例2(クエルセチンの3・プチレート)

塩化パルミチル 0.2 ml に代えて塩化 n - ブチリル 0.09 ml を用いたほかは実施例 1 と同様にし難勝クロマトグラフィーにおける RF 値 0.40の分面を集め、酢酸エチルで抽出し、溶媒を減圧で包去して黄色粉末 22.6 mg (融点 179~189°0)をえた。含水エタノールから再結晶を行ない、融点 193~ 196°0 の黄色針状晶 11.2 mg (収率 8.9 %)をえた。

IR($\nu_{\text{max}}^{\text{Mujol}} \text{ cm}^{-1}$): 3300(OH), 1763(0=0), 1658(0=0)

元素分析値: 019 416 08・420 として

このリニメント剤のチロジナーゼ活性阻害力 を顕べた新星をつぎに説明する。

リニメント剤 10 mg にリパーゼおよびモルモント皮膚ホモジネートを作用させて加水分解する前処理を行なつたのち試験管に L - チロジン溶液 (0.3 mg/mg)を1 mg、マックルペイン氏の製膏液(ph 6.8)を1 mg、および前配リニメント剤の 0.9 mg を加えて 37 °0 の恒温水槽中で10分間インキュペートしたのち、これにチロジナーゼ溶液(1 mg/mg)を0.1 mg 加えてよく健神し、ただちに分光光度計にセットして 475mμ における 吸光度を経時的に測定した。一方、ブランクテストとして前記リニメント剤の代わりに水を用いて同様の吸光度測定を行なった。

比較用として過酸化水業およびペンタアセトキレクエルセチンを用いて前記と同様にしてリニメント剤を開製し、そのチロジナーゼ活性阻害力を調べた。

これもの各試験結果を挙付図面(グラフ)に 示す。このグラフから実施例1でえた化合物か 計算值: 0 58.46 H 4.65 実測値: 0 59.02 H 4.34

実施例3(クエルセチンの3~カプリレート)・

塩化パルミチル 0.2 ml K代えて塩化カプリル 0.11 ml を用いたほかは実施例 1 と同様にして 薄脂クロマトグラフィーにおける RP 値 0.45 の分間を集め、酢酸エチルで抽出し、溶媒を減圧で留去して黄色粉末 25.8 mg (融点 166~169 °0)をえた。含水エタノールから再結晶を行ない、融点 177~ 180 °0 の黄色針状品 7.0 mg (収率 5.0 %)をえた。

IR($\nu_{\text{max}}^{\text{Nujol}} \circ m^{-1}$): 3250(OH), 1765(0=0), 1660(0=0)

元素分析値: 025H2408・H20として

計算值: 0 61.87 H 5.87

実制値: 0 61.73 H 5.46

試験例1(チロジナーゼ活性阻害力)

実施例 1 でえた化合物をエタノールに溶解し、 コハク酸あるいは炭酸カリウムで pH を 6.0 に臓 整して濃度 1.0 % のリニメント剤をえた。

らなるリニメント剤は過酸化水素またはペンタ アセトキシクエルセチンからなるリニメント剤 に比べて顕著なチロジナーゼ活性阻害力を有し ていることがわかる。

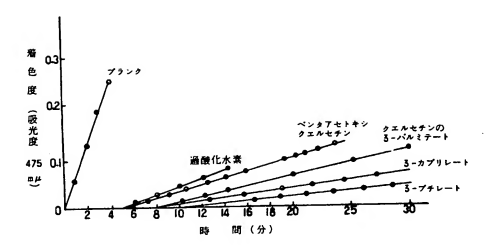
さらに実施例 2 および 3 でそれぞれえられた 化合物についても実施例 1 でえた化合物と同様 にしてリニメント剤を調製し、それらのチロジナーゼ活性阻害力を調べた。結果を第 1 図に示す。

つぎに本発明の色白化粧料の処方例を列挙するが、本発明はもとよりこれらの処方例のみに 限定されるものではない。

処方例1〔ローション〕

(成分)	(繁善部)
クエルセチンの3 - カプリレート	0.10
アセノ酢酸	0.20
塩酸ピリドキシン	0.05
フェノールスルホン酸亜塩	0.30
プロピレングリコール	8.00
14/-N	5.00

		特殊昭58-131911 (4)		
精製水	86.35	ステアリン酸	2.00	
各軒および防腐剤	少量	ツィーン 20	2.00	
処方例 2 [パツク]		スパン 60	0.50	
(成 分)	(重量部)	プロピレングリコール	6.00	
クエルセチンの 3 - プチレート	0.10	エタノール	10.00	
ステアリン酸	4.00	精製 水	69.70	
アセノ酢酸	0.20	香料および防腐剤	少量	
フェノールスルホン酸亜塩	0.30	処方例4〔ミルクローション	3	
プロピレングリコール	15.00	(成分)	(重量部)	
カルボキシビニルボリマー	1.20	クエルセチンの 3 - カプリレート	0.20	
乳 化 峲	3.00	ステアリン酸	2.00	
エタノール	2.50	セタノール	0.50	
酸化チタン	0.02	5 / 9 ×	2.00	
着 簑 水	79.68	オレイルオレエート	2.00	
香料および防腐剤	少量	スクワラン	3.00	
処方例3〔パツク〕		旅動 パラフィン	8.00	
(成分)	(重量部)	乳 化 痢	2.60	
タエルセチンの 3 - パルミテート	0.10	プロピレングリコール	4.00	
ポリピニルアルコール	15.00	精製水	75.90	
ポリビニルピロリドン	4.00	香料、酸化防止剤および防胃剤	少 量	
処方例 5 [パニシングクリーム	、] (雷量部)	ラ ノ リ ン ミリスチン酸イソプロピル	3.00 3.00	
(成分)	0.20	スクワラン	4.00	
クエルセチンの 3 - プチレート	8.00	た か パ ラ フ イ ン	40.00	
MO ステアリン駅	5.00	ポリオキシエチレンセチルエーテル	2.70	
ミツロワ セタノール	3.00	乳化剂	2.30	
ラノリン	2.00	プロピレングリコール	2.00	
フ ノ ソ ビ もリスチン酸イソプロピル	6.00	特製水	25.00	
被動パラフイン	7.00	香料、酸化防止剤および防腐剤	少 量	
オリーブ抽	2.00		-	
乳化剂	5.50	4 対面の簡単な説明		
プロピレングリコール	3.00	関面は試験例1でえた各り	ニメント剤のチロ	
精製 水	58.30	ジナーゼ活性阻害力を示すた		
香料、酸化防止剤および防腐剤	少 量	間との関係を示すグラフであ	δ.	
処方例も【コールドクリーム】				
(成分)	(重量部)			
クエルセチンの 3 - パルミテート	0.10			
ミツロウ	10.00	特許出廣人 三省製具	と株式会社 原類発	
* レシン	7.00	代理人 弁理士 朝日 名	条 太太 <u>日理</u> 印 克 士	
白色ワセリン	3.00		~ ,	



THIS PHEE BLANK (1889TO)